(9) 日本国特許庁 (JP)

⑩公表特許公報(A)

切特許出願公表.

昭59-501933

		識別記号	庁内整理番号 6760-4B		砂公表 昭和59年(1984)11月22日
A 61 K	21/02 7/00		6760—4B 7306—4C		部門 (区分) 1(1) 審 査 請 求 未請求
•	7/16		6675—4 C	:	予備審査請求 未請求
C 12 N	1/14		6712—4B	•	
	1/20		7115—4B		(全 19 頁)

砂清澄化した酪産乳漿ラクトース透過物を培地および他の 商業的に有用な製品への転換

②特 顕 昭58-503300

愛国際出願 PCT/US83/01342 愛国際公開番号 WO 84/01104

優先権主張 ③1982年9月14日③米国(US) ③1418067

⑦発 明 者 ケギンス・カスリーン・エム アメリカ合衆国21061メリーランド・グ レンバーニー・セカンドアペニユー204 個発 明 者 デービス・アン・シー

アメリカ合衆国20740メリーランド・カ レツジパーク・アパートメント103チェ ロキーストリート4712

⑦出 願 人 アイジーアイ・バイオテクノロジー・イ ンコーポレイテッド

アメリカ合衆国21045メリーランド・コロンピア・レッドブランチロード9110

①代 理 人 弁理士 赤岡迪夫

②指 定 国 AU, BE(広域特許), CH(広域特許),
DE, DK, FR(広域特許), GB, JP,
LU(広域特許), NL(広域特許), SE
(広域特許), US, US

最終頁に続く

請求の範囲

- 1. a) 約7以下のpHを有する蕗産乳漿ラクトース透過物のpH を約8ないし10の間のpHへ上昇し、ラクトースリッチ水性溶質相と、そして前記透過物を121でおよび15psi においてオートクレーピングする時沈澈する該透過物の溶解固形分の実質上すべてを含有する微結晶混濁分画を生成させそれにより該アルカリ性透過物をそのようにオートクレーブ処理する時約7のpHを有する明るい着色した溶質が得られるようにし、
 - b) 核微結晶混蕩分画を核溶質相から分離し、
- c) 該微結晶混濁分画および核溶質相の少なくとも一方を回収 することを含む酪産乳漿ラクトース透過物を商業的に有用な製品 へ転換する方法。
- 2. p H は約9へ上昇させられる第1項の方法。
- 3. 前記散結晶混濁分画は前記溶質相から20-100kdal膜フィルターを通す限外口週によって分離される第1項の方法。
- 4. 分離した溶質相の p H を約 6.8 7.1 へ下げることをさらに含む第1項の方法。
- 5. p H は な 存 質 相 へ 無 毒 性 ルイス 酸 の 添 加 に よって 下 げ られる 第 4 項 の 方 法 。
- 6. p H は 資 溶 質 相 を 無 菌 微 生 物 培 地 が 生 成 す る よ う に オ ー ト ク レ ー ブ 処 理 す る こ と に よ っ て 下 げ ら れ る 第 4 項 の 方 法 。
- 7. p H は 该溶質相へ外来酸の添加なしで下げられる第6項の方法。
- 8. 分離された溶質相を10量量が未満の水分含量へスプレー乾燥することをさらに含む第1項の方法。

- 9. 約100kdal以下の分子量を有する成分を通す孔径を有するフィルターによって保留される成分を実質上含まず、かつ約10kdal以上の分子量を有する成分を保留する孔径を持つフィルターを通過する成分の実質上すべてを含有する、第1項の方法によって得られた溶質相より実質的になる、適当な生育条件で微生物の生育を支持することができる微生物培養培地。
- 10. 約30kdalの分子量を有する成分を通過させる孔径を有するフィルターによって保留される成分を実質上含まない第9項の微生物培養培地。
 - 11. 約6.8-7.1 の p H を有する第9項の微生物培養培地。
 - 12. 約3.5 % (wt/vol) の固形分含量を有する第9項の微生物培養培地。
 - 13. 第9項による無菌微生物培養培地。
 - 14. 約10量量%未満の水分含量を有する自由流動性粉末の形の第 9項による微生物培養培地。
 - 15. 外来の無毒性同化炭素源の生育促進量をさらに含む第 9 項の微生物培養培地。
 - 16. 前記録はグルコースである第15項の微生物培養培地。
 - 17. 外来の無毒性同化窒素源の生育促進量をさらに含む第 9 項の徴 生物培養培地。
 - 18. 前記童業源はイースト抽出物、イースト自己消化物、加水分解したカゼイン、大豆タンパクまたは大豆タンパク加水分解物、またはそれらの混合物である第17項の微生物培養培地。
 - 19. 無姦性ゲル化剤の有効量をさらに含む第9項の微生物培養培地。
- `20. 約0.25%の水溶性臨造者イースト抽出物をさらに含み、約3.`

5% (wt/vol) の固形分含量を有することを特徴とする、監酔 培地の栄養生育特性を持つ第9項の微生物培養培地。

- 21. 加水分解したカゼイン約 0. 2 5 0. 5 %、イースト抽出物約 0. 0 5 % および約 0. 0 5 0. 1 % の設グルコース含量をさらに含み、ベンアッセイブロスまたは栄養プロスに比肩し得る栄養生育特性を有する第 9 項の散生物培養培地。
- 22. その内へ酸素の拡散を減らす無器性ゲル化剤の有効量と、加水分解したカゼイン約0.25-0.5%と、イースト抽出物約0.5%と、システイン BCk約0.05%と、約0.5%の投グルコース合量とをさらに含み、チオグリコレートプロスに比肩し得る栄養生育特性を有する第9項の微生物培養培地。
- 23. 加水分解したカゼイン約0.25%、イースト抽出物約1%、システイン BC2約0.2%、ヘミン約0.05%、ビクミンK:約0.1%、約0.5%の設グルコース含量、約7.8のpH、-150mV またはそれ以下の酸化還元電位、および酸化還元比色定量用指示薬の有効量をさらに含み、嫌気性パクテリアの培養に適した第9項の微生物培養培地。
- 24. 前記指示薬は約0.001%のレザズリンである第23項の微生 物培養培地。
- 25. 生存している微生物と適当なその栄養培地を含むパルク微生物 スターター混合物において、前記スターター混合物は第9項の微 生物培養培地である改良。
- 26. 前記微生物はチーズ生産微生物である第25項のバルクスター ター混合物。
- 27. 同化炭素、窒素およびリン顔を含有する培地中において深部培

- 会栄会生育条件下において生体外において微生物を生育する方法 において、前記培地は第9項の培地である改良。
- 28. 微生物はパクテリアである第27項の方法。
- 29. 微生物は Bacillus, Lactobacillu, Kluyvermyces および Saccharomyces 種よりなる群から選ばれる第27項の方法。
- 30. 微生物は Bacillus cereus subs. thuringiensis である第2 7項の方法。
- 31. 微生物は Aspergillus, Penicillium および Streptomyces 種よりなる群から選ばれる第27項の方法。
- 32. 微生物は Penicillium notatum である第31項の方法。
- 33. 微生物は Streptomyces griseus である第31項の方法。
- 34. 微生物は臨床的分離物から得られる第27項の方法。
- 35. 無味、無臭、白色自由波動性粉末を生成するように分離した微結晶混濁分画を乾燥することをさらに含む第1項の方法。
- 36. 第35項の方法によって得られた無味、無臭、白色自由波動性 粉末より実質的になる無毒性食品級添加剤。
- 37. 添加した混濫剤、安定剤、乳化剤、または濃化剤の有効量を含む食品、医薬品、化粧品または歯磨組成物において、前記剤は第36項の組成物である改良。
- 38. 複数の不混和物質へ乳化剤または安定剤を添加することにより それらの安定なエマルジョンまたはサスペンジョンを形成する方 法において、前記乳化剤または安定剤は第36項の微結晶混濁分 西である改良。
- 39. 前記不混和性物質はその主要部分として油と水を含んでいる第38項の方法。

40. 油は食用植物油である第39項の方法。

明·和

清澄化した酪産乳漿ラクトース透過物を培地および他の商業的に有 用な製品への転換

本発明の説明

関連出願への参照

この出版は、共通して譲渡された1982年9月14日出願された米国特許出願版06/418.067および1983年3月2日 出願された版06/471.570の一部雑様であり、それらの内容を参照にこれに取り入れる。

本発明の技術分野

本発明は、酪産乳漿分画を商業的に有用な製品への変換方法、このように製造された新規な製品、およびそれらの使用方法に関する。さらに詳しくは、本発明は、広範囲の微生物の良好な発育を支持することができるラクトースリッチ水性溶質分画と、そして食品、医薬品、化粧品および他の工業における広範囲の応用にそれを有用とする乳化および懸濁性を有する乾燥した自由液動無臭無味組成物へ変換することができる微結晶混濁分画を製造するベースを持つ、実費上除タンパクした酪産ラクトース透過物(WLP)を処理する方法に関する。

齊量技術

Alan G. Lane; J. Appl.Chem. Biotechnol. 27:165-169 (1977) によって認められているように、チーズおよびカゼインの製造から 生ずる乳漿の変楽は、非常に大きい環境および経済問題を提供し、 合衆国における乳漿の年間生産量は1000万人口都市の下水と同等の汚染強度を持つと推定されている。

一部の乳族は動物飼料として使用されるが(例えば Herbert R. Peerの米国特許第 3,343,962号および第 3,497,359号および Paul R. Austinらの米国特許第 4,320,150号を見よ)、大部分は廃棄物と考えられ、そして慣例的方法で廃棄されている。 限外口過(UF) 技術の最近の発達は乳漿からカンパクを回収することを可能としたが、残った除タンパクした乳漿ラクトース透過物の廃棄は、それがラクトースの大部分(約45g/l)およびそのためもとの乳漿からの汚染強度(生物学的および化学的酸素要求量)を含有するので、 強大な困難を提供する。

除タンパクした乳漿の透析連続電酵は、例えば R.W. Steiber et al: J. Dairy Sci.63:722-730 (1980) に報告されているように、Lactobacillus 細胞の生産へ応用されている。基質として除タンパクした乳漿を用い、ファーメンテーター内容物をアンモニアの添加によって5.5の一定pHに維持され、半透膜を通って水に対して透析され、細胞生産は普通の連続設酵の2倍であった。

を回収する方法を記載している。ラクトースの回収以外、Pedersonは沈設または上済液の工業的または商業的用途を記載していない。
Donald A. Grindstaffの米国特許 4,036,999はpBを 6.5以上へ調節し、そして不溶性固体をそれから分離することにより、相酸性チーズの前処理を記載する。分離された固体は、カルシウムイオンを添加し、加熱し、そしてベーカリー製品に非脂肪ミルク代用品として有用な製品を生成するように乾燥することによって処理される。今や本発明により採用される温度およびpHの特定の組合わせは、有用な同時生産物の独特の組合わせを与え、そして沈澱の溶解性をそれから除去される水の程度に応じて変えることができることが発見された。

本発明の開示

本発明の一般的目的は、除タンパクした酪産乳漿透過物を工業的 に有用な製品へ変換するための簡単にして安価な方法を提供するこ とである。

本発明の全体目的は、除タンパクしたラクトースリッチ酪産乳漿分画を、微結晶質混濁物質(すなわち裸眼で観察できない顕微鏡的結晶よりなる)を含む少なくとも一分画と、少なくとも一種のラクトースリッチ水性溶質分画であって、両方とも多種類の工業的、商業的および臨床的用途を有する分画に変換する方法を提供することである。

本発明の主要目的は、ラクトースリッチ乳漿分画から誘導され、 工業的監酵培地、臨床診断培地、および微生物培養のための他の生 育培地を配合するために有用なラクトースリッチ製品を提供することである。 甘い乳漿透過物および酸性乳漿透過物の両方は、Barbel Rahn-Bagerdal; Applied Biochemistry and Biotechnology 1:43-45 (1982) に報告されているように、Bーガラクトシダーゼおよび Saccharouyces cervisiae を使用してエタノール生産の原料として使用されている。ラクトースの50%以上がエクノールへ変換されるが、溶出液は乳漿透過物原料の重量/単位容積を基にして2%エタノール収量以下を含んでいた。

世生物培地としての全乳漿の使用は Enel Celikkol; Mikrobiyol. Bul. 9(4):273-279 (1975) および U.S.S.R. 特許Bl9,166 に報告されている。Chem. Abs. 84;72629uおよび95:59904nにそれぞれ要約されているように、前者の方法は処理しない全乳漿を使用し、後者の方法は最初の乳漿からラクトースを除去し、そしてその中のクンパクを加水分解する。先行技術によってこれまで完全に解明されなかった理由により、これら方法のどれもが工業的または臨床グレードの培地のための広く普及した用途を得ていない。

乳漿コロイド沈緑は、例えば Syed M.M. Shah et al の米国特許 4.143.174 によって記載されているように、食品級組成物への混濁化、安定化、乳化、温化およびゲル化添加剂 (一般に沈澱が使用される温度に応じて) としての使用が発見された。Shah et al はコロイド沈澱から分離される上清液の有用な用途を記載しなかった。

確定乳漿透過物から、温度、pHおよびそれらが生成される他の条件に応じて各種の固体を得ることができる。例えば Eusacheの米国特許 4,042,275および 4,042,576を見よ。Pedersonは米国特許 4,202,909において、180-200下へ加熱によって沈澱を生成し、上清液をそれから分離することによって乳漿透過物からラクトース

本発明の他の目的はこれら培地を使用する微生物培養方法の改良 を提供することである。

本発明の第2の主要目的は、乳化、懸菌化および/またはゲル化 剤として有用な微結晶混濁製品を提供することである。

本発明のなお他の目的は、これら剤を使用する広い範囲の組成物を乳化および懸菌する改良された方法を提供することである。

本発明のさらに特定の目的は、食品、医薬担体、化粧品ベース、 歯磨ベースその他に使用するための改良された食品グレード添加剤 を提供することである。

明知書および請求の範囲を検討することにより、本発明のそれ以上の目的、特徴および利益は、本発明が関係する分野の当業者に対してもっと完全に明らかになるであろう。

図面の同単な説明

第1図および第2図は、本発明による現在好ましい方法および実際の応用のフローダイアグラムである。

第3ないし5図は、実施例15の方法によって測定した本発明の例証混函分画のゼーター電位に対するpHの効果を示すグラフであり、ゼーター電位が少なくとも5mV(+でもーでも)である区域は安全なエマルジョンまたはサスペンジョンの形成のための一般に満足なpH範囲を表す。

第6図は、本発明の実施例10の方法に従って製造されたスプレー乾燥した工業グレード培地の商業的製剤の走査エレクトロンマイクログラフ (SEM) である。

第7図は、第6図に示した培地がそれから製造された溶質相と同時に沈澱として得られた最結晶混濁分画のSEMである。

. 第8図は、除タンパクした酪産乳漿ラクトース透過物の異なるソ ースから同様に得られた微結晶混為分画のSEMである。

第9図は、腹のもれによる高タンパクレベルを含有する乳漿ラクトース透過物の他のソースから同様に得られた微結晶混濁分画のSEMである。

本発明を実施するための最良な態機

概して、本発明の前記および他の目的、特徴および利益は、その一面において、さもなければ透過物のオートクレービングに際し沈 凝を生成する除タンパクした酪産乳漿ラクトース透過物から、a)オートクレービングに際し沈 凝を生成しない、微生物培地として有用なラクトースリッチ水性存質相と、b) 食品、医薬品、化粧品および他の組成物の混濁、安定、乳化および適化を生ずるための食品グレード添加物として有用な微結晶混濁沈澱を生成するように、溶解した固形分を分離する方法を提供することによって適成される。

本発明は、微結晶混渦物質を含む少なくとも一つの製品と、そしてラクトースラリッチ水性溶質相を含む少なくとも一分画を生成するように、ラクトースリッチ除タンパク酸産乳漿分画を処理する方法に関する。これら最終製品のめいめいは、本発明によって有用な勧賞を提供するため、または工業的または商業的プロセスにおいて有用な物質を提供するためさらに処理することができる。特に、本発明による溶質相は、好気性および燃気性酸酵プロセスを含む固味用または工業用の微生物培地として有用である。本発明によって生成した微結晶混濁物質は、食品添加物、医薬組成物、化粧品その他として有用なタンパクを乳化またはゲル化するのに特に有用な、乳化および/またはゲル化剤として利用することができる。

するためゲル化剤が添加され、そして培地は通当な微生物で接触され、微生物は生育を許容され、概微生物および/または所望の生物学的生産物が単間される。もし液体培地として使用するならば、補給または無補給溶質分画はバッチ式または連続式プロセスに使用することができる。典型的なバッチ式プロセスにおいては、液体溶質分画は適当な生育条件で微生物で接触され、次々に大きい多ククを換(ステージング)される。所望の微生物または概微生物からの生物学的生産物が単離される。その代わりに、液体溶質分画は連続プロセスに使用でき、その場合微生物が培地と接触され、所望の細胞密度まで生育を許容される。栄養含有培地は培養物へ連続的に流入され、一方使用済栄養が同時に排出される。使用済栄養は集められ、そして所望の生物学的生産物がそれから除去される。

出発原料として使用し得る適当な除タンパクしたラクトース乳漿透過物(WLP)は商業的に入手することができ、または当業者に既知の技術により、硬質チーズ、例えばスイスまたはモザレラチーズ。または軟質チーズ例えばコテージチーズから得られた甘いまたは酸味酪産乳漿から製造することができる。ここで具合よく使用された商業的に入手し得る出発材料は、Leo H. Francisの米国特許第3.615.644 に記載の方法によって製造した Foremost-McKesson, inc.ラクトース透過物(第6、8および9回)、および Express Food Company の除タンパク乳漿シロップ固体(第7回)を含む。

本発明によって出発原料として適当なラクトースリッチ酪産透過 物は、一般に例えば限外ロ過または他の膜分離技術によって除タンパクされる。その中の固形分含有パーセントは前処理に応じて変化 し得る。WLP出発原料を製造するのに使用される限外ロ過装置お、 一般に、全乳漿はタンパクタッチ残留物を集めるために限外ロ過によって現在商業的に処理される。限外ロ過工程からのラクトースリッチ透過物はラクトースおよび/または乳酸を回収するためさらに処理でされていたか、または透過物は乾燥し、そして肥料として使用するができた。本発明はこのラクトースリッチ透過物を他の有用な製品を生成するための処理に関する。

第1図は本発明による一般的プロセスを示し、その中で全乳漿は
ラクトースリッチ酪産乳漿透過物を生成するように限外ロ過にかけ
られる。透過物の固形分温度は適当な温度へ関節され、そしてpH
は約3ないし10に関節される。pHの関節は混濁を生成し、これ
は遠心および/または限外ロ過によって上滑から分離される。溶質
分画は後の使用のため場合によりスプレードライすることができる。混濁分画はそのまま使用、ベーストへ濃縮、または水性も
しくは油性液体の乳化またはタンパクの乳化もしくはゲル化のため
の乳化剤として使用するために乾燥することができる。得られるエマルジョンまたはゲルは所望の最終使用に適当な他の成分と混合することができる。

第2図を参照すると、溶質分画と適当な栄養を補給し、オートクレーピングまたは口過によって感菌することができる。その代わりに、感菌しない補給した溶質分画は場合により以後の使用まで貯蔵のためスプレー乾燥し、次に使用前オートクレーピングまたは口過によって返菌することができる。滅菌した溶質分画は、非補給または追加の栄養を補給したにせよ、液体または固体培地として次に使用することができる。もし固体培地を望むならば、固体培地を形成

よび寝の特定のタイプは重要でないように見える。何故ならば、商 葉的に入手し得る Abcor(セルロースおよび非セルロースチューブ 状膜)、DDS (De Danske Sukkerfabrikker、ポリスルホンおよびセ ルロース平膜)、Dorr-Oliver (ポリスルホンおよびセルロース接 着プレート膜)、および Ladish (ポリスルホンおよびセルロース らせん巻膜)限外ロ過装置で口過したWLP製剤から比肩し得る成 額が得られたからである。膜は一般に一次透過物のための分子量カットオフ約17ないし20kdal(キロダルトン)を持っているので、 使用する膜は、最終製品の品質がそのような物質で損なわれるので タンパククリークを生ずるピンホール効果を持っていないことが重 要である。そのような限界ロ過膜のための慣用の作業条件はpROー 14. 温度約38-80で、および圧力約60-145psiである。

スプレー乾燥した形、または全固形分5-40%(wt/vol)の 速度で液体流に得られたWLP出発原料は水で溶解または希釈され、 または固形分2-20%、好ましくは約18%の固形分含量へ蒸発 される。この範囲より大きく低い濃度は培地製品として使用するの に不適切な栄養含量を有する液相を得ることができ(酸性WLPは 甘いWLPよりも同化窒素調の高い含量を持つように見えるが)、 この範囲より大きく高い濃度は操作中溶液に溶留し得ないであろう。 固形分20-25%以上の過度に高い濃度もオートクレービング時 沈設するWLP成分の除去を妨害する。

ここでは認括して散結晶混溺分画と呼ぶこれら成分は、混濁物質を沈澄するようにそのpHを上げることによってWLP溶液から沈潔する。これは一般に十分な無毒性ルイス塩基、好ましくは無限塩基、例えばアルカリ金属水酸化物および特に水酸化アンモニウム (

これは好ましくは比較的無毒性アンモニウムイオンを生成するように希釈したWLPヘアンモニアガスを泡立てることによってその場で発生させる)を添加することにより、希釈したHLPのPHを約8-10へ、好ましくは約PH9へ上げることによって達成される。透過物のPHを関節するのに使用される物質は、それが毒性あるも質でない、もしくはそれを生成しない限り重要でないように見える。本発明による製品は食品生産物、医薬品、化粧品および微生物生育のための培地として使用し得るので、従ってそのような使用に対するPH関節剤は動物および微生物に無毒な物質に限定される。 沈毅工程のようなPHの調節により、微結晶混濁沈澱が生成する。 沈殺工程が実施される温度は特に重要でない。便利には20-50での範囲が使用し得る。

希釈したWLPのPHのこの上昇は微結晶混濁分画の沈波を生じ、 最適収率は通常約pH9で得られる。混濁分画の全部の除去のため の最適pHは、そのpHを8-10の範囲内の選んだ値へ上昇した 後WLP溶液の部分標本をオートクレーピングし、このようにして 生成した混濁分画を分離することによって決定することができる。 もし低または高適ぎるpHを使用すれば、後の溶質分画のオートク レーピングに際し混濁したおよび/または暗着色した溶液が得られ る。

沈毅は、例えば11.750G における遠心および 0.45 m 孔径膜を通す D 過により、または 20-100 kdal, 一般には 10-50 kdal そして好ましくは 20 kdalの分子量排除膜を通す限外 D 過によって 培地から物理的に分離され、そして以下に確論するように乳化また は懸菌剤として使用するために保存される。後から D 過なしの遠心

よびカゼインおよび大豆のような普通に入手し得る動物および植物タンパクのペプトンを含む、普通の窒素源の添加によって達成される。グルコースのような他の糖源、そして緩衝剤、補因子等も選択した微生物の生育をサポートするために必要に応じ添加し得る。微生物培養の技術分野の当業者は、特定の所望の微生物の生育に必要な栄養補給、緩衝剤(すなわち生物がその中で生存するのに最適所に範囲へ)その他を容易に決定することができる。

本発明の溶質分画は、工業的スケールのプロセスに、そして腐床 診断テスト方法に有用な各種の微生物培地製造の出発原料として有 用である。通常ラクトースを代謝しない微生物に使用のため、また はそのような生物に遺遇するかも知れない臨床的スクリーニング応 用に使用するため、培地の代謝可能炭素含量は、総濃度約0.5 m/ 配へ一般にグルコースを添加することによって増加することができ る。

溶質分画は、固体または液体臨床グレード培地、液体または好気性培地、液体または固体嫌気性培地、一般的工業的窟群培地、抗生物質製造のための路群培地、チーズ製造のための培地その他を製造するために使用することができる。

本発明による例示的な有用な一般目的好気的培地は、以下の比率でイースト抽出物、アミノ酸およびグルコースを補給した水性組成物よりなる。

3.5 % 固形分の清澄化溶質分画 イースト抽出物(アンパー 5 1 0) 0.0 5 % アミノ酸混合物 (U.S. Biochemicals) 0.5 % グルコース (USP級) 0.0 5 % 単独は一般に不満足である。何故ならば、清澄な上清はしばしば後からのオートクレービングに際し混濁へ転じ、それによりその培地としての利用性を制限するからである。例えば10kdalの一層小さい孔径膜を通す限外口過は、20kdalまたはそれより大きい孔径膜を通して口過したものに比較して、得られた培地が悪い生育を生ずるから不満足である。混濁分画は乾燥し、以下に記載する各種用途において乳化またはゲル化剤として使用することができる。

溶質分画はオートクレーブ中で滅菌または滅菌口過(好ましくは 約6.8-7.1のp H範囲において)にかけ、そして微生物の発育の ための培地として使用することができる。溶質分画は、糖源ラクト ース、スクロース、ガラクトースおよびグルコースを含む、同化し 得る炭素、窒素、リンおよび他の栄養の有用量を含有する。主な炭 素源は出発WLPに存在するラクトースである。補給しない固形分 3.5 %の121で/15psi オートクレーピング後の利用可能な糖 について、典型的な組成は、 & - ラクトース 5 3.0 % (11.8 mg/ 成); エーラクトース+スクロース 4 4.8 % (9.9 7 mg/mg); ガ ラクトース 1.2 % (0.2 7 mg/mg); およびグルコース 1.0 % (0. 2 3 mg/mg) である。

WLPは実質上タンパク不含であるが、一般にアミノ酸および低分子量ポリペプチドの形の代謝窒素の適正量を含有する。このため本発明によれば、U.S.S.P.特許 819、166に記載されているように、同化し得る窒素含量を増加するため分類されたタンパクを加水分解する必要はない。どの場合でも、大部分のタンパクは限外口過プロセス中に既に除去されており、WLP出発原料の成分として利用できない。もし窒素硬の補強を望むならば、それはイースト抽出物お

上記補給した培地は、以下の喪1に示すように通常の栄養プロスよりも低いタンパク分析(ロウリータンパク含量)を有し、そのため本発明による補給した培地が微生物の生育をサポートするのに有用であろうとは予測されなかった。典型的なアミノ酸分析は患2に示されている。患1ないし4に示されているデータは、カゼインアミノ酸0.5%、イースト抽出物0.05%およびグルコース0.05%を補給した実施例1の一般目的微生物培地の代表である。

丧 1

ロウリータンパク分析

<u>培地</u>	四/ 成タンパク
BBL 栄養プロス	4. 8
Difco Penassay プロス	3. 8
補強したWLP培地	1. 2
スキムミルク	3 0. 0

前記補強した溶質分画の以下のアミノ酸分析から、それは微生物 発育を支持するアミノ酸の適切な範囲を含有することが見られる。 しかしながら、与えられたアミノ酸を生産するための遺伝子メカニ ズムが欠けている微生物の生育に必要とされるような、特定のアミ ノ酸の通常でない量を特定の応用が必要な場合、培地はそれに応じ て補強し得る。

(以下余白)

多 2

捕強したNLP 培地の典型的アミノ酸分析

アミノ酸	大体のロモル/殿
アラニン	3. 8 9
アルギニン	1. 0 5
アスパラギン酸	2. 6 3
グルタミン酸・	9. 5 4
グリシン	1. 9 1
ヒスチジン	0.93
イソロイシン	1. 8 8
ロイシン	3. 3 8
リジン	3. 0 9
メチオニン	1. 0 8
フェニルアラニン	1. 4 6
セリン	4. 5 6
スレオニン	1. 9 0
パリン	3. 4 5

補強したWLP培地は、衷3および4に示すように酸性および塩 基性添加に対して良好な緩衝可能力を示す。これは大部分の微生物 は限られたpH範囲内のみ生存し、そしてこの補強した溶質分画は 緩衝剤の添加なしに慣用の栄養プロスに比肩し得る緩衝化能力を示 すので、予期しないそして有利な性質である。

(以下余白)

栄養プロスに有利に比屑する。

2) 一次臨床標本から好気性および嫌気性微生物の培養のための一次分離培地(PIM)。この材料はしばしばカゼインアミノ酸 0.2 5 - 0.5 %、イースト抽出物 0.5 %、グルコース 0.4 - 0.5 %、寒天または酸素拡散を減らす他のゲル化剤 0.1 %、および還元剤としてシステイン BC2 0.0 5 %で補強される。酸素含量を減らすため使用前煮沸する時、得られる臨床グレード培地は広く使用されているチオグリコレートプロスに有利に比肩し得る。

3)条件および偏性嫌気性微生物培養のためのあらかじめ選元した無菌の類気的に製造した培地。それは好ましくはカゼインアミノ酸0.25-0.5%、イースト抽出物1%、そして酸化還元指示案としてレザズリン0.001%で補強される。後者の培地は窒素雰囲気中で約10分間激沸され、そしてシステイン BC20.2%、へミン0.50元が記。ピタミンKs 1 mm/元を担けされ、そして窒素雰囲気中で貯蔵する前に水酸化アンモニウムでpH7.8へ調節される。あらかじめ選元された寒天培地の試験管を調製するため、最初寒天を所望の最終濃度を与えるように試験管へ加え、そして試験管中の寒天へあらかじめ選元したプロス培地を加える。121 mm/15 psiにおいて20分間オートクレービング後、残りの固体寒天を試験管を数回反転することによって溶解した。この培地は-150m Vまたはそれ以下の酸化還元電位を有し、培地の酸化によって比色定量レドックス指示策はピンクへ転ずる。

4) 例えば固形分3.5%へ希釈した溶質分画を含有し、そしてAmber 510 ビール酵母抽出物約0.25%で補強した液体または固体形の工 案用醗酵培地。固体培地のため、慣用のゲル化剤、例えば寒天約1.

妻 3

致接近化能力

ブロス 2	5 me ~ 1 N	_BC1の継続的0.]	一般奈川後のPH

	0	1	2	<u>3. </u>	4.	5
Difco Penassayプロス	6.92	6.64	6.34	5.96	5.28	4.37
HLP 培地 (補強)	6.82	5.59	4.86	4.14	3.73	3.32
BBL 栄養プロス	6.80	4.38	3.58	. 3.04	2.60	2.31

- 表 4

プロス25 配へIN NaOH の維統的0.1 配添加後のpH

<u> </u>	0	1	2	3	4	5
Difco Penassayプロス	6.93	6.93	6.96	6.99	7.02	7.05
WLP 培地 (福強)	6.80	8.93	7.04	7.17	7.31	7.45
BBL 栄養プロス	6.74	6.99	7.19	7.37	7.55	7.71

補強したWLP培地は液体形に製造するか、または好ましくはより大きい貯蔵安定性のため10重量が以下、例えば約6重量がの水分含量へスプレー乾燥することができる。液体プロスを製造する時、121でで15-20分間オートクレービングする前に任意の所望の補強剤を添加することができる。この態機において、各種タイプの培地を基本の補強しないWLP溶質分画から容易に製造することができる。現在好ましい培地は以下のとおりである。

1) カゼインアミノ酸約 0.25 - 0.5%、イースト抽出物 0.05%。 およびグルコース 0.05%で好ましくは福強した溶質相の一般目的 生育培地。これは広く使用されている一般栄養プロス、例えばDifco Penassayプロス、Oxoid Lablemcoプロス、栄養プロス No.2 およびBBL

5 %を添加することができる。そのような工業的酸酵培地の典型的分析は以下のとおりである。

典型的分折

タンパク, キールダール (%N×6.3	2)	1	2 1	0
タンパク、ロウリー			3. 5	
脂肪%		<	1. 0	
灰分%		<	1. 0	
炭水化物 %		8	1. 5	
水分%			6. 5 .	
かさ密度. 8/∝	•		0. 6	3
水中溶解度、 g / 1 0 0 元, 3 0 で	٠.	2	4. 5	
焙プロフィル (%)	•	•		
ガラクトース			0. 8	
グルコース			0. 7	
ラクトース -		8	1. 5	
ラクトース スクロース			1. 5 ** <u>*</u>	
スクロース	1		4	
スクロース アミノ酸プロフィル (mg/100g)	1	微	0	
スクロース <u>アミノ酸プロフィル(ロ/100g)</u> アルギニン		微	₽ 0 0	
スクロース アミノ酸プロフィル (mg/100g) アルギニン シスチン	. 3	微 6 3	0 0 0	
スクロース アミノ酸プロフィル (mg/100g) アルギニン シスチン グルタミン酸	. 2	微 6 3 8	章 0 0 0	
スクロース <u>アミノ酸プロフィル(mr/100g)</u> アルギニン シスチン グルタミン酸 グリシン	3 2 1	微 6 3 8 3	0 0 0 0	
スクロース <u>アミノ酸プロフィル(m/100g)</u> アルギニン シスチン グルタミン酸 グリシン ヒスチジン		微 6 3 8 3 0	〇 〇 〇 〇 〇	
スクロース <u>アミノ酸プロフィル(mg/100g)</u> アルギニン シスチン グルタミン酸 グリシン ヒスチジン イソロイシン	3 2 1 1 2	微 6 3 8 3 0 9	0 0 0 0 0	

メチオニン・・・			-	9	0				
フェニルアラニン	•		· 1	8	0		•		
、スレオニン			1	5	0				
トリプトファン・				4	0				
チロシン			1	7	0				
パリン	• •		1	8	0				
ビタミン類 (m/100g)			٠		•				-
В 1	•				0.	3	0		
B 2				1	6.	6	0		
ナイアシン				2	1.	7	0		
気景ミネラル (m/100g).		٠.	٠.						
アルミニウム			<		0.	9	0	6	
ベリウム			•		0.	i	2	1	
よう酸					0.	2	4	2	
カルシウム				2	6.	2	i		
クロム			<		· 0.	1	2	1	
調			<		0.	1	8	1	
铁					0.	1.	8	1	
マグネシウム	•			3	4.	9	7		
マンガン					0.	0	6	0	
リン			3	4	1.	5	Ġ		
ナトリウム			5	8	0.	1	4	2	
ストロンチウム	•				0_	7	8	5	
· 垂始					0.	6	4	0	

きる。さらに、本発明による溶質分画は、硬質または軟質チーズの 生物学的生産のような、スターター培養生育培地として使用するこ とができる。

いくつかの工業的監督プロセスに使用するためには比較的重要でないが、臨床的応用においてはプロス培地の光学的清澄性は高度に重要である。この目的のため、いくつかの場合にはあるサンプルは望ましい透明な製品を与えないことが発見されので、使用しようとする補強剤のサンプルをスクリーンすることが望ましい。約1%の高いイースト抽出物濃度において、Amber Laboratories, Inc.から得たAmber 510 水溶性自己分解イースト抽出物と、そして Becton. Dickinson and Co. の BBL微生物部門から得たネッスルイースト抽出物は満足であると証明された。Difco Loboratories, Inc., U:S. Biochemical Corp. および Marcor Development Corp. からのアミノ酸補給休も同様にこのプロセスに使用のために満足である。

液体培地として使用するため、本発明のプロセスによって得られた溶質分画は無菌ロ過またはオートクレービングのような慣用方法によって滅菌し得る。一旦オートクレーブすれば、無菌培地の微生物生育能力が減るから無菌培地は再オートクレーブしてはならない。もし無菌ロ過単独を一般に 0.22μフィルターを通して使用するならば、プロスのp Hを HCLのような適当な無毒性酸の添加によって約6.8ー1.7へ減らすことが必要である。これはロ過の前または後で実施することができるが、しかしどの場合でも使用前でなければならない。オートクレービングによる液体培地の滅菌は、そのp H を約9から望ましい範囲へ必然的に減少させることが発見され、そしてこの理由のためp H 9への当初のp H 調節とオートクレービン

放生物

CFU· 大膓茵群 2 2 0 / g

除 件

粒子寸法

85%がタイラー200スクリーンを通過する。

オートクレーピン後のpH

6.5 (全固形分 3.%)

上に記載した工業用酸砂処方は以下の工業的に重要な生物の生育 を支持する。

Streptomyces griseus ストレプトマイシン (検出可能レベル2.4 時間以内) およびプロナーゼ生産

<u>Penicillium notătum</u> ペニシリン (検出可能レベル 2 4 時間以内) 生産

Saccaromyces cerevisiae エタノール生産

Aspergillus piger クエン酸生産

5) 増加したグルコース含量を持つ工業用磁酵培地。そのような培地の一つは、2.0 %固形分へ希釈した溶質分画よりなり、Amber 510イースト抽出物 0.2 5 %とデキストロース 1.0 %で補強される。他のそのような培地は、固定化ラクトースリアクターを通過させ、固形分3.0 %へ希釈し、そして Amber 510イースト抽出物 0.2 5 %を補強した溶質分画よりなる。リアクター中の溶質分画の溶留時間は、この培地の最終デキストロース 速度を制御する p H および反応温度と組合わせて使用される。

それ故、符質分画は補強または補強しない形で、ストレプトマイシンおよびペニシリンのような抗生物質の生産に使用することがで

グが現在好ましい。この理由は完全には知られていないが、しかし 培地のポリペプチドまたは他の有概最衝化成分がオーキ-クレービン グの熱によって分解される結果かも知れない。

プロスとしてのその使用に加え、本発明の基本的未補独容質相は、公知技術によって寒天、カラゲーナン、ペプチン、シリコーンゲル、グアーガム、ローカストピーンガム、各種ゲル化ポリサッカライド等のようなゲル化剤の添加により、固体もしくは半固体プレートまたは斜面試験管に個型することができる。これらゲル化剤は、血液寒天、プロテアーゼアッセイ寒天、リトマス寒天等として使用するために適した培地を作るため、脱フィブリンヒッジもしくはウマ血液、タンパク、リトマス等のような他の添加剤を用いまたは用いがに使用できる。例えば、液体培地は寒天1.5%(wt/vol)のかによって注加プレートの形に容器に調製される。一般に、本発明のよるで注加プレートの形に容器に調製される。一般に、本発明のよるで注加プレートの形に容器に高いて各種の構建剤を添加することによって所望により修飾することができる。例えば、アメリカン、タイプ、カルチャー、コレクションのストレーン」のカタログ15版(1982年)の培地部分601-656頁を見よ。

その代わりに、溶質分面は貯蔵寿命を増し、そして輸送費を節約するため粉末へスプレー乾燥することができる。溶質分面はスプレー乾燥のため濃縮された形でなければならないので、一般に液体培地に採用される3.5%より高い湿度にあるWLP出発原料の使用が好ましく、そして20%もの高湿度が満足であることが証明された。WLP出発原料の固形分含量が30%へ近付くとき、固体物質の一部が整潤液中に残り、PH関節によって沈殺しないことがあることが発見された。イースト抽出物0.05%および/またはカゼインアで

特表昭59-501933(8)

ミノ酸 0.25 - 0.5%のような補強剤を含有する培地のスプレー乾燥は容易に達成される。未補強溶質分画のスプレー乾燥は一般に、その上で材料の残りが乾燥できる急速に乾燥して核をつくる懸濁液中の種粒子の不存在を補償するための乾燥機空気を必要とする。 Niro Atomizer, Inc. によって製造したもののようなボータブルー般目的スプレードライヤーは、約200での温度および出口物質温度約80でのとき全く満足である。そのような条件を使用し、基本の未補強培地中の水分は約5%へ減らされる。

本発明の培地は抗生物質、酵素、有級酸、アルコール類、およびケトン類の酸酵生産に使用でき、そしてまたアメリカン、スイス、イタリアン、チェダー、モザレラおよびコテージチーズのような硬質および軟質チーズの生物学的製造にスターター培養物生育培地として使用できることが認められるであろう。これらWLP培地は、特に G.W. Reinbold et al米国特許 3,998,700; B.L. Anderson et alの同 4,020,185; R.S. Porubcan et al、同 4,115,199およびW.E.Sandine et al、同 4,282,255に記載されている全乳漿系チーズスターター培養物と明らかに異なる。

アルカリ性pH、好ましくは約pH9において沈澱し、そして培地から遠心または20-100kdal膜を還して限外口遇することによって分組された敬結品混選分画は、4ででショートニングの測度を有しそして室温へ加温する時もっと自由流動性となる水性ペレット物質として得られる。乾燥する時、この沈澱は無味、無臭、灰白色自由流動性粉末であり、典型的には処理したWLP固形分仕込みの約15%がこの乾燥した沈澱粉末として回収される。

この沈澱は他の研究者によって報告された乳漿透過物と性質が異

なる。米国特許 4.143.174および 4.209.503に Shab et al が報告している外見上似ている物質とは異なり、本発明の微結晶混濁分画は表 5 によって示すように石油エーテルに不溶である。本発明の微結晶混濁分画の物理的特性は沈毅がそれで回収される形に決定的に依存する。 適度液として回収する時、それは水中でゲルを生成し、そして石油エーテルと不混和性である。ペースト形へさらに認縮する時、微結晶混濁分画は水および石油エーテルに不溶となる。 例えば 6 %水分へ一旦乾燥すると、微結晶混濁分画は水に過渡的に混濁し得るだけであるが、しかしなお石油エーテルに不溶である。

衰 5

湿潤分画の溶解性

淦媒	<u> 溶解性</u>
議論雇員分画ベレット	
酢酸エチル	不溶,非分散ペースト
ベンゼン	同上
トルエン	同上
クロロホルム	声 上。
石油エーテル	同上
メタノール	非常に混菌した態菌液
エタノール	同上
プロパノール	同上
ブタノール	少し惡遇
IN BCZ.	混為思為液
IN RaOH	同上

乾燥混濁分画

TRIMING .	
水. 固体 5 %	少し怒酒
水. 固体 1 0 %	同上
水. 固体 2 0 %	同上
石油エーテル. 固体 5 %	不溶性粒子
石油エーテル, 固体 10%	同上
石油エーテル。固体 2 0 %	同上

ICP分析により化学分析する時、本発明の設結晶混選分画は、 要6に示すように、処理しないスプレー乾燥したWLPおよびWL Pを20%濃度(wil/vol)へ再懸濁しそして4 でにおいて72時間冷却する時生成する沈澱とその性質において明らかに異なる。示したデータは、室温で約20%の最大水溶解度と、その濃度で5.5ないし6.0の通常pHを持ち、炭水化物1 m/l00g未満を含み、 実質上タンパクおよび脂肪を含まない同じ出発原料サンプルからのものである。データは、アメリカン、オーガニゼーション、オプ、アナリチカル、ケミスツのIndustrially Coupled Plasma-Atomic Emission Spectrscopy Method 3.005 に従ったIPC分析によって得られ、そして140 ないし150下への加熱を含む Pedersonの米国特許 4,202,909の方法に従って製造したサンプルと比較した。すべてのサンプルは、個々の処理前にスプレー乾燥WLPを水中に20%(wt/vol)再懸濁することにより調整した。

(以下余白)

没

混濁分画のIPC分析

œ/100g固体(乾燥基準)

	スプレー	アルカリ	冷時沈凝 4	Pederson
	<u>乾燥WLP</u>	性的決發	で72時間	洗款.78 で
カルシウム	348-438	5392	15800	7934
鉄	0.11-0.12	6.65	8.59	4.77
リン	488-491	782.8	11448	4075
マグネシウネ	150	5733	2370	548.2
亜鉛	0.06-0.08	0.79	3.42	1.39
9	0.025	0.75	0.79	0.37
ナトリウム	774-863	461.6	718	600.9
クロム	0.036-0.037	. 0.48	1.57	0.50
アルミニウム	1.1-1.3	52.96	15.66	6.50
パリウム	0.025-0.028	- 0.82	0.57	0.57
ストロンチウム	L 0.11-0.22 -	1.54	6.60	3.74
ホウ素	0.06-0.07	3.70	0.631	0.38
マンガン	0.005-0.11	0.21	0.21	0.18

本発明に従って製造した出発原料の各種ソースから製造した微結 品混濁分画についてpHの関数としてのゼーター電位を測定することにより、安定なエマルジョンまたはコロイドが生成できる適当なpH範囲が決定できる。電荷ゼロボイントは懸濁液中の物質が少なくとも不安定であるpHに相当するので(タンパクの等電点すなわち1Pとは異なる)。少なくとも約5mVのゼーター電位を与えるpH値が一般に好きしく、電荷ゼロボイントからの偏差が大きい程 最大の安定性が得られる。しかしながら酸性域では、そのような高 酸度は微結晶混濁分画中に存在するポリペプチド成分の分解を生じ 得る。

これら独特の溶解性を考応に入れ、本発明の空気乾燥した微結晶 混酒分画は、例えば医薬品化粧品および食品材料の食品級乳化剤ま たは懸剤剤として、この分野で既知の技術を使用して広範囲の工業 用途に使用することができる。

これ以上熱考することなく、この分野の当業者は、以上の説明を 使用して本発明をその最大限度利用することができるものと信じられる。従って以下の好ましい実施例は単に例証であり、記載の他の 部分の限定と解すべきではない。以下の実施例において、温度はこ とりのない限り未補正摂氏で表し、すべての部および%は重量によ

実施例1

空間分画および混漫分画の製造

WLP 7 g(Express Foods Co. から得たもので、Foremost Ackesson、Inc.および他のソースから商業的に入手し得る製品に類似)
を脱イオン水で200㎡(固形分3.5 wt/vol %)とした。もし混合物をかきまぜなけなければいくらかの固体は溶液から落下しようとするので、混合物を数分間かきまぜてよく混合した。pHを最初のpH6.09から5.5 N NH40H2.15 ㎡をかきまぜながら添加することによって8.99へ上げ、4 てへ冷却したGSAローターを用いてSorvall RC-58遺心機中8500 rpm(11,800G)において10分間遠心した。出発溶液100碳当たり1.25 gの飲らかい白色微結晶混濁分画ペレットが得られた。上漬は8.45 p、115 ㎡

実施例3.

他の塩基による製造

P H 国節するため KOHを使用した以外、実施例1の操作を繰り返した。当初 P H 6.0 9 から P H 8.9 2 へ上げるため 6 N KOH 0.2 歳 および 1 N KOH 0.2 歳を添加した。出発物質100歳当たり1.6 6 g の混凝分画が得られた。口透後、上清は透明で、P H 8.7 8 を持っていた。オートクレービング後、液は金色で、そして非常にわずか混淘しており、P H 6.2 5 を持っていた。

実施例1の操作において NR OBをNaOBに代えた時、最初のpH6.0 Bは3 N NaOB 0.45 配の添加によりpH8.90へ上昇した。遠心は、出発原料100配当たり1.62gの微結量混濁分画を飲らかい白色ペレットとして与えた。0.45 p膜を通す限外口過後、上流は透明でそしてpH8.75を持っていた。オートクレーピング後、最終pH6.25を持つ金色の少し混濁した液が得られた。

比較生育特性

実施例4

実施例1および3からのオートクレーブした透明培地を普通の実験室培養株Bacillus subtilis 6051a. Enterobacter aerogenes El 3048, および E. col BSの発育を支持するそれらの能力について評価した。未補強の、そしてBBレイースト抽出物 1 %, Difco カゼインアミノ酸 0.5%、スクロース (Signa Chemical Co.) 0.5%を補強した培地の試験管を接種し、35でで5時間インキュベートし、その後660mにおいて光学密度読みを見た。対照として Difco PenassayプロスおよびBBL栄養プロスを用いた。このおよび以後の実験は、測定した光学密度における半対数差に大体相関する以下

Balgene ロ過ユニットを通して注ぎ、p H 9.0 4 を持つ透明物質 2 0 0 配を得た。121 ℃ / 15 psi で 20 分間オートクレーピング 後、にぶいオレンジ色の透明な最終 p H 7.0 7 を持つ未補強培地が得られた。

対照として、全乳漿を出発原料として用いて上の操作を繰り返した。最初のpHは6.26で、NRIOB2.4 収を加えてpHを8.98へ上げた。遠心後、出発物質100 収当たり1.08 gの硬い黄褐色ペレットが得られた。上流は透明でなく、全体に結毛状物質が浮遊していた。上流の約25 収のみがそれが目詰りし、交換を要するまでにフィルターユニットを通過した。口過後、上流はなお混濁しており、pH8.98を持っていた。オートクレーピング後、によいオレンジ色のpH7.08を持つ混濁液が得られた。

実施例 2

酸性 (サワー) 酪産乳漿溶質分画から捕強した培地の製造

実施例1の操作に従って、Giant Food、Inc.のメリーランド州ランハム乳製品向上においてコテージチーズ製造から得た、当初pH 4.45を持つ酸性乳糜から微生物培地を製造した。全酸性乳糜を30kdal Dorr-Oliverフィルターユニットを通して限外口週し、一次選挙および一次透過物を得た。一次透過物を NH40BでpH9に調節し、そして限外口週プロセスを繰り返して二次微結晶混濫分画および二次透過物を得た。二次透過物をカゼインアミノ酸0.25%、イーススト抽出物0.05%およびグルコース0.05%で補強し、121℃/15psiで20分間オートクレーピングした。得られたオートクレープした培地は透明で黄金色であり、pH8.15を持っていた。

のスケールにより評価した。

++++すぐれた発育; 0.B. 0.3-1.0+++良好発育; 0.D. 0.1-0.3++中程度発育; 0.D. 0.03-0.1+わずか発育; 0.D. 0.05-0.03-発育なし; 0.D. 0-0.005

要 7
予備発育スクリーニング

 培 地		D ambattin	6.	P 11
		<u> </u>	E. aerogees	E. C011
Difco Penassayプロス		++++	++++	++++
BBL 栄養プロス	•	++++	++++	++++
3.5 % WLP * (NaOH).		++	+++	+++
3.5 % WLP * (NaOH)	+ 補強	++++	++++	++++
3.5 % WLP * (ROH)	_	++	+++	+++
3.5 % WLP * (KOH)	土捕強	++++	++++	++++
3.5 % HLP * (NR OR)	·	+++	+++	+++
3.5 % WLP * (NH4 OH)	+補強	***		++++
*WLP園体として				

实施例 5

pHの重要性評価

微結晶混画分画の沈殿のために使用するpHの重要性を評価するため、実施例2におけるように補強した一連の培地を調製し、その中で当初のpHを必要に応じ BCとまたは #140日を使用してpH4ないし11の間に関節した。当初pHを除き、培地は実施例1と同様~…

に関製し、そしてオートクレーブ前に補強剤を添加した。その時サンプルのすべては同じように見え、容易に口過された。オートクレーピング後得られた製品の差を要8に示す。

_	-	_
	25.	O
	~	n

•		
処理 pl オ	<u>ートクレービング後の外観</u>	オートクレーピング後四
4. HO2	透明,ライトグリーン	4. 5
5. BCC	透明,ライトグリーン	5. \$
6. 無添加	少し不透明	6. 0
7. N H4 OH	非常に混濁、明貴色	6. 1
B. NH OH	非常に混濁、金色	6. 4
9, N H4 OB	透明。ルートピール色	7. 1
10.NH+OH	非常に暗褐色	8. 8
11, NH4 OH	液体チョコレート様	9. 7
実施例 6		•
	·	

代表的発育曲線。

実施例 4 の操作に従い、実施例 1 の操作によって製造した乳漿透過物培地へカゼインアミノ酸 0.2 5 %およびイースト抽出物 0.0 5 %を補強し、それへ 0.0 5 %グルコース添加および不添加したものをDifco Penassayプロスおよび B B L 栄養プロスと、臨床的に重要な微生物の代表的種類の発育を支持する能力について比較した。結果を 最 9 に提供し、そして本発明の溶質相培地は現在広く普及している工業的管準品に有利に匹敵することを示す。

(以下杂白)

実旋例7

<u>発育に対するオートクレービングの影容</u>

オートクレーピングによって最終製品中に中性pHを得ることの 重要性を評価するため、口過波菌したグルコース補強培地対照を、 オートクレーブ処理の代わりに BCの添加によって最終pHをpH 7 へ関節したことを除いて実施例 6 で用いた培地に他の点では対応 して調製した。結果を表 1 0 に示す。

(以下杂白)

	成体所加几四代类位多国	多度				液体培恤中の代表的品質	200		
4 4	オープの別とという。	の発性の説明が認識を認定に対象という例があった。	PIFCO Penassay	日代 日日 日本	以作物	発売(補数) クルコース制	を指 る で が が が が が が が が が が が が が が が が が が	Penessay Zri Z	日東乙日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日
Bacillus subtilis GOSIa	***			9	Bacillus subtills 6051s	++++	安部ホイ	++++	+++-
Racherichia coli IIS	• •			• . • .	Bscherichia coll 115	++++	政語セプ	++++	++++
SACTOR COROLLOS TO				* * * *	Enterobacter nerogenes E13048	++++	安部中华		.+++
	# 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4	4 - • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	* ·	+ + +	Straptococcus faacalis E19433		* * * * * · ·	**	:
	*	•	÷	÷ ÷	Staphylococcus aureus 6538P	++++	* * *	* * * * * * * ·	+++++
Propose attack and an occor	• ·	+ + +	<u>+</u> +	+ + +	Proteus mirabilis 25933	* + + +	+ + +	=======================================	+ + +
Cobes arrabilis copos	**************************************	* ·	+ + +	+ + +	Kiebaiella pneumoniae 23357	++++	+ + +	÷ ÷	++++
Page do de constant de constan	♣ 4 ♦ 4 ♦ 4 ♦ 4 ♦ 4 ♦	ф	+ : + : + :	** ** *	Pasudomonas fluorescons 15453	+++	+ + +	+++	+ + + +
Salwoneila tvobinarius LT2	· • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	• 4 • 4 • 4	* · ·	÷ -	Salmonella typhimurium LT2	+++++	+++++++++++++++++++++++++++++++++++++++		÷
Shigelle sonnei	• •	• • • • •	• • • • • •	* * • * •	Shigelia sonnei	* *	+ + +	÷ ÷	+ + + +
Salmonella typhimurium 21a	*	+ + +	**************************************		Salmonella typhimurium 21a	+ +	+ + +	+ + +	+++
•	-	•	•		-				•

上の表の最後の項から、Salmonella typhimuriumの発育には、オートクレーブ処理によって変化しないがしかし口過滅菌した培地ほどは容易に代謝されないようになる必要なある栄養が明らかに存在する。それにもかゝわらず、オートクレーブした、および口過滅菌した培地の両方は栄養プロス対照よりすぐれていた。

爽旌例 8

嫌気性培地の製造

1.V. Boldenan et al. (Ed.)のAnaerobe Laboratory Mannual 第 4 版 (1977)の操作に従って、使用直前に乾燥成分カゼインアミノ酸 0.5%、イースト抽出物 1 %、デキストロース 0.5%を秤取し、水およびレザズリンを添加し、 窒素 4 ん間気中加熱することによってあらかじめ運元した嫌気性培地を製造した。溶液をレザズリンが青からピンクないし無色へ 5 - 1 0 分で変色するまでゆるやかに登沸した。これは酸化されたシステインはある偏燥気性菌によってあり得るので、システインの酸化を防止するために気沸によってあり得るので、システインの酸化を防止するために気沸によってあり得るので、システインの酸化を防止するために気沸によって過ごして p H を 7.8 へ NH 08 で関節し、次に窒素で盗盗した試験管へ最初寒天を所望遷度を与えるように添加し、そして試験管へ最初寒天へあらかじめ還元したプロス培地を加えた。 1 2 1 で / 15 psi において 2 0 分間オートクレーピング後、残りの固体寒天を試験管を数回反転して溶解した。

実施例 9

嫌気怪塔地中の代表的発育

液体嫌気性培地を細菌の3株に対して嫌気性発育を支持するその

たオートクレーブした培地は僅かに混濁しているのみで、金色で、そしてpH6.71をもっていた。もし透明な培地を望むならば、Amber BYF100の代わりにAmberex500イースト抽出物のような易溶性イースト抽出物を代わりに用い得る。

実施例11

工業的監酔プロセス

テキサス州ブラウンズビルの合衆国農務省福研究所のDr. Howard T. Dulmageから入手したBacillus cereus sub. thuringiens, var. Berlinerを、Dulgmage et al., J. Invert. Pathl. 22: 273-277 (1973) に記載の方法を使って、工業的酸部プロセスを支持する本発 明の培地の能力を例証するために選定した。この生物はδーエンドトキシンを生産し、そして毒蛾客虫の制御に生物学的殺虫剤として、例えばイリノイ州シカゴのアボット、ラボラトリーズから商禄DIPEL 41の名称で入手し得る幼虫キラーとして使用される。Bacillus thuringensisのパラ胞子および胞子の発達をApplied Microbiology 18(4): 490-455 (1969) に記載されたし、A. Bulla et al. の方法に 従って位相差顕数額のもとにモニターした。

Bulla et al. 記載のGYS培地およびDolmage et al. 記載のB4、B4b およびB8b 培地と比較して、Amber BYF100を0.25%含む実施例10の修正培地中の粒子形成の程度を比較するため、70 でにおける熱ショックを使用した。無抵抗を完全粒子形成の測定として使用した。

2 4 時間後、本発明の培地では胞子形成がその最高レベルへ近づくが、GYS培地での胞子形成は 4 8 時間まで最高レベルに達せず、加えて得られた最高胞子形成はGYSよりも 1 0 0 倍高かった。

能力について試験した。イースト抽出物 0.05 %およびグルコース 0.05 %を含むサンブル (培地1) と、イースト抽出物 1.0 % およびグルコース 0.5 %を含むサンブル (培地 2. 実施例 8 から) へ嫌気性微生物を接種した。Difco 脳心庭注入ブロス (BHI) を第1の対照培地として使用、トリプトン1%、イースト抽出物 2%、グルコース 2 %を含む培地 (TYG) を第2の対照として用いた。インキュベーションの最初の 8 時間の間に光学密度読みを行った。結果を以下の衰に要約する。

丧 11

姓気性生育スクリーニング

微生物	BHIプロス	TYGTUZ	培地1	培地 2
Bacteriodes	. + + + +	++++	++++	****
uniformis V622				
Bacteriodes	++++	+++	++++	++++
fragilis		•		•
ATCC 25285				
Bacteriodes	++++	+++	++++	****
fragilis 479-1	٠	•		•
実施例10				,

工業的監解のための基本的培地の製造

3.5%WLP (wt/vol, Foremos:-NcKesson, Inc.またはExpress Foods Co. より商業的に入手可能)を NBOBでp H 9 へ個節し、3 Okdal Dorr-Oliverフィルターユニットを通して限外ロ週した。透過物を121で/15psi において20分間オートクレーブ処理する前に、Amber BYF100イースト抽出物 0.25%で補強した。得られ

本発明の培地をB4、B4b およびB8b と比較する同様な実験は、前者では24時間後の腕子形成が10ないし100倍高ぐに加えて、得られた最高胞子形成レベルは5ないし10倍高かった。 実施例12

工業的醱酵培地

実施例1の基本培地をオートクレービング前にBFY100イースト抽出物0.251%で補強した。得られる培地の部分根本を工業的に関味ある数種の生物で接種した。コロニー形態および乾燥菌体、重量収量を記録し、表12に示した。この実験は、本発明培地は工業的融酵プロセスに使用できることを示す。

妻 12

蛛	コロニー形態	乾燥菌体収量*
Aspergillus	単一、大きい	0.76g/100m2
niger	菌糸マット	
Penicillium	分散、ビード状	0. 4 7 g / 1 0 0 m2
notatum	発育	
Streptomyces	よく分散	0. 2 1 g / 1 0 0 m2
griseus		

Saccharomyces よく分散 0.287g/100m2 cerevisiae

* 1/10vol 接種および振とう下30セインキュペーション5日後

抗生物質製造

宾施例13

福強しない同じ基本培地を2種の普通に使用される工業的微生物による抗生物質の製造を示すために使用した。患13に報告されて

いる結果は、最適化されていないが薬品生産が有用量で発生したこ とを示している。

表 13

抗生物質生産

Streptomyces griseus ストレプトマイシン 0.00735 単位/卍

* 1/10vol 接種および25-30 てかきまぜインキュペーション 1 日後

実施例14

容質分画から栄養補強した培地の製造

実施例1で製造した落質分画をカゼインアミノ酸 0.5%、イースト抽出物 0.05%およびグルコース 0.05%で補強した。プロスの試験管を確々の微生物で接種し、発育を表14に報告するようにプレートカウントにより、または表15に報告するように肉眼で観察した。

丧 14

発育のプレートカウント観察

37 七において24時間後のコロニーカウント/吸

対 照 培 地

	插強沒質	(BHI, PABA,寒天)
N. meningitidis	80	250
B. influenzae	60	. 0
B. ovitis	1250	1800
	衰 15	
•	発育の肉眼観察	

Sarcina oreae

2-3日後発育するカビ

Aspergillus niger

Doratomyces stemonitis

Penicillium sp.

実施例15

混濁分画の惡濁および乳化性

3種の微結晶混濁分画サンプルを含むコロイドの安定性をゼーター電位の測定によって測定した。各サンプルは脱イオン水で0.10 0%整濁液へ発釈し、ゼーターメーター(Zeta-Neter,ニューヨーク州ニューヨーク)を用いて電気泳動度を測定した。この機器において、サンプルの懸濁液を電気泳動セル中へ傾斜し、セル中へ差し込んだ一対の電極間に電位を印加した。格子の2本の線間を水平に粒子が移動する平均時間を顕微鏡により観察し、記録する。この時間を複準変換表を用いてゼーター電位へ変換する。

風乾したExpress Foods 微結晶混濁分画である第1のサンプル懸 濁液は中程度に安定であり、固体は15分にわたってゆっくり分散 し、一部の大きい粒子はかきまぜを停止する時容器の底へ速やかに 沈降する。Express Foods 微結晶混濁分画である第2のサンプル懸 濁液はペーストであり、極めて安定であったが、FGA-1微結晶 混濁分画である第3のサンプルも極めて安定であるように見えたが しかしそのゼーター電位測定前に24時間かきまぜた。

ゼーター包位に対するpHの影響を3種の物質のめいめいについて決定した。各サンプルのゼーター包位は中性pH範囲において陰性であり、そして塩基性が増すにつれるっと陰性になり、そして酸

30 てにおいて24時間以内に発育

Alcaligenes faecalis

Bacillus cereus

B. megaterium

B. subtilis

Citrobacter freundii

Enterobacter aerozenes

Escherichia coli

Micrococcus luteus

Proteus valgaris

Pseudomonas aeroginosa

P. elongata

Rhodospirillum rubrum

Salmonella typhimurium

Serratia marcescense

Staphylococcus aureus

Streptococcus faecalis

Streptococcus lactis

30℃において48時間以内に発育

Acidetobacter calcoaceticus

Corynebacterium sp.

Micrococcus sp.

Micrococcus lyodeikticus

Planococcus sp.

Sarcina sp.

性が増すにつれ陽性になった。酸性pH範囲において溶解のいくらかの証拠があった。電荷ゼロ点、すなわち粒子の表面上のゼーター電位がゼロに違するpHは以下のとおりであった。サンプル1=4.2:サンプル2=2.4;サンプル3=4.5。

ゼーター電位に対するp.Hをプロットした結果を第3ないし5図に示す。

実施例16

粒子寸法分布

4種のサンプルを検査し、そして粒子寸法を測定するために走査 型電子顕微鏡(SEM)によって写真を扱った。走査型電子顕微鏡 写真を第6ないし9図に示す。各写真の下級上の白い四角間の距離 は100mである。第6図は実施例10に記載のように製造した工 菜的盈醇のための基本培地を喪す。第7図は、実施例1に記載のよ うに、培地から限外ロ週によって分離し、後でスプレー乾燥した実 旋例 1 に記載したように発生した乳漿ラクトース透過物 (Express Foods Co.) からの微結晶混濁分画を表す。第 B 図はモザレラチー ズ製造によって発生した乳漿ラクトース透過物(Foremore-McKesson。 lac.)から製造した微結晶混濁分画を衷す。 微結晶混濁分画は実施 例1に記載のように発生させ、培地から限外ロ過によって分離し、 後でスプレー乾燥した。第9図はスイスチーズ製造によって発生し た乳漿ラクトース透過物(Foremore-McKesson, Inc.)から製造し た散結晶混濁分画を表す。微結晶混濁分画は実施例1に記蔵のよう に発生させ、培地から限外ロ過によって分離し、後でスプレー乾燥 した.

. 实施例17

水および石油エーテル中の溶解性

実施例16 (第7ないし9図) の微結晶混濁分画の水、石油エーテル、1N BCとおよび1N NaOB 中への溶解性を検査した。混濁物質0.5g. 1.0gおよび2.0gを各溶媒の10或標本へ加えた。溶液を激しく振り、静置した。得られた溶解性プロフィルを衰16に示す。

安 16

水	、石油エーテル、	タ/アルカリ中の	<u>客解性</u>
化合物	スプレードライ	スプレードライ	スプレードライ
	EF	F G A - 1	F G A - 2
水. 5%固体	一時、懸海、	准海.一部	混選、一部
	不溶	想福	想選
水, 10% 固体	同上	同上	同上
水。20%固体	同上	同上	同 上
石油エーテル。	不溶	不溶	不溶
5%固体	(フィルム)	(フィルム)	(フィルム)
石油エーテル。	. 同上	同 上	同 上
10%固体			-
石油エーテル,	同上	同上	同上
20%固体			A-
1# ECE	一時惡渴.	混為。一部	混濁、殆ど完全
5%固体	不溶	惡潛	整酒
IN BCE	混漫 一部	同上(安定	混落. 一部思海
0.0.0.0			

な泡多量)

(浮遊物)

溶 媒	誘軍率. 25 T	スプレー ドライ E.P.	スプレー ドライ FGA-1	スプレー ドライ - F6A-2	含 湿 FGA-2
n-プタノール	17.1	7	7	7 :	7
酢酸エチル	6.0	5	5	5	1.
クロロホルム	4.8	5	5	5	9
	(20で)	•	•		•
エチルエーテル	4.3	5	5 ·	5	·
トルエン	2.4	7	6	5 .	9
ベンゼン	2.3	7	6	6	9
実用へキサン	1.9	7	7 .	7	9
	(20°)	<i>:</i> ·	*	. •	•
1 - 21 30 'A 6					

1 = 混濁. 全部懸濁

8 -- 時一部慈湯、不溶

2 - 混濁, 一部患渴

9 - 不溶

3 = 混对. 一部想得、浮遊物

4 = 混凝、少し思温

5 = 一部粒状整為

6 = 一部粒状惩渴、浮遊物

7 = 一時惡萬、不溶

20%固体

整盘

植物油の乳化

実施例16からの微結晶混菌分酉(第7および8図)の溶液を水 100部中で湿った沈穀20部を振とうすることによって調整した。 この溶液へ5%食酢30部を加え、得られた混合物をかきまぜると 認知できるように増粘した。次にショ糖50部をかきまぜながら加 え、さらに遊化した。その後液体植物油(落下生油)100部を加

化合物 スプレードライ スプレードライ・スプレードライ. FGA-1 F C A - 2 HOGH KI 一部可溶、上清 一部可容。上清 一部可溶. 5%固体 黄色透明 オレンジ色 上清黄色透明 (浮遊物) (浮遊物) BORN KI 一部可溶,上清 安定な暗オレン 一部可溶。上清 20%固体 オレンジ色透明 ジ色泡 オレンジ色透明

実 施 例 1 8

有機液体中への溶解性

実施例10の散結晶混濁分酉(第7ないし9図)の溶解性をさらに各種有概溶媒中で特徴づけた。一般に混濁物質0.5gを各溶媒5配へ加えた。溶液を激しく振り、静置した。グリセロールの場合、5gを50配へ加え、溶液を機械的にかきまぜた。得られた溶解性プロフィルは表17に見られる。

表 17 有限液体中の溶解性

1 0 mt/vol %における混濁分画の溶解性

溶	赞章率. 25℃	スプレー ドライ E.F.	スプレー ドライ FGA-1	スプレー ドライ FGA-2	含 湿 FGA-2
グリセロール	42.5	2	2	2	1
メタノール	32.6	7	7	7 .	7 .
エタノール	24.3	4	7	7	7
アセトン	20.7	. 7	. 3	3	2
2-プロパノール	20.1	7	2	7	8

え、ウォーニングブレンダー中で高速で2分間ホモジナイズした。 得られたエマルジョン暦は少なくとも4時間安定で、マユネーズ混 合物の粘度を持っていた。

対照として、微結晶混溺分画を加えずに上の操作を繰り返した。 この操作は酢およびショ糖添加後混合物の混化がないことを示した。 油および水層はエマルジョンを生成せず、そして区別できる二層へ の分離は試みたホモジナイズ化後2分で終了した。

実施例 2 0

オレンジパルプ洗液の乳化

前実施例の操作に従い、オレンジパルプ洗液(かんきつパルプおよび破った果汁小のうのR20 可溶分面)10 成を実施例16 の微結晶混濁分画2gを含む遮溜水10 成へ加えた。混合直後すべての物質は単一エマルジョン層にあり、そしてその状態を少なくとも2時間保った。約18時間後、液体の小部分がエマルジョンの下に下の透明層を形成した。第8図の微結晶混濁分画サンプルでは、エマルジョン層が固化した。

対照として、上の操作を微結晶混合分画の添加なしで繰り返した。 3 0 分未満後下の透明な暦の生成が始まり、残りのエマルジョン暦 は混濁分画を含むサンブルのように温くなかった。

· · 宾施例 2 1

ヘキサンの乳化

この実施例は、本発明の微結晶混凝分画の非極性炭化水漿を乳化する能力を例証する。前実施例の操作に従って、工業上へキサン10 配を二つの異なるソースからの微結晶混濁分画 2gを含む慈溜水10 配へ加えた。混合直後、上の泡層は試験管の頂部へ広がり、こ

の泡は37分後もなおこの西さであった。約18.5時間後、両方の 試験管内の泡はゼラチン状になった。

対照として、上の操作を微結晶混濁分画の添加なしで繰り返した。 工業上へキサンおよび水はポルテックス混合終了直後別々の透明 2 層に完全分離した。

寒施例22

原油の乳化

イオウ1.6%を含むサウスダコタ中間級原油を用い、油サンプル10㎡を前実施例の微結晶混濁分画の両方の2gを含有する塞溜水10㎡へ加えた。微結晶混濁分画を含有するサンプルは安定な2相を形成した。上相はゼラチン状になり、第8図の微結晶混濁分画は約90分でゲル化し、そして第7図のサンプルは約18時間後それほど顕著でなくゲル化した。第8図のサンプルは第7図および対照サンプルに比較してプラスチック試験管を被覆するのに比較的劣る能力を示した。

対照として、上の操作を微結晶混濁分画の添加なしで繰り返した。 油と水は単一液相を形成し、静置時ゲルを生成しなかった。 実施例23

ベントナイトの氧化

この実施例は粒子状無機固体を乳化するため微結晶混濁分画を使用することを例証する。前実施例の操作に従って、ベントナイト 0.2 gを実施例 1 6 によって得た乾燥微結晶混濁分画 2 gを含有する 窓間水 2 0 収へ加えた。第 8 図の散結晶混濁分画では、上の泡と、下の泡状層とが生成した。泡状層は少なくとも 1 時間安定であった。対照として、上の操作を微結晶混濁分画の添加なしで繰り返した。

と同じ材料を用い、水溶液10 Wを調製し、ポルテックスし、そして80 でで20分間インキュベートした。微結晶混濁分画20%の添加をもって、10%乳漿タンパク濃縮物は80でで固化する。微結晶混濁分画の添加なしでは、10%タンパク溶液の固化は衰19に示すように発生しない。

要 19 タンパク溶液のゲル化

水溶液	80℃ 20分
1 0 % 混濁分画	少し惡菌、大ペレット沈降
20%混濁分画	同上
10%WLP	混濁した懸濁液。厚いコーティング
2 0 % W L P	固体ペレット
10%混潜分画+	ミルク様懸菌液。ペレット
1 0 % W L P	
1 0 %混漫分画 +	固形ペレット
2 0 % W L P	
2 0 % 混為分画 +	1:1固形ペレットと厚いコーティング
1 0 % W L P	
2 0 % 混為分面 +	固形ペレット
2 0 % W L P	
宾施例 2 6	
工業的酸酵の製造	

出発原料として20% (wt/vol)乳漿ラクトース透過物を用いたことを除いて、透過物を実施例10のように製造する。得られた

<u>グルコース含量を増した珸地</u>

混合直後、単一の泡状層が得られ、それは約0.5時間以内に下の透明層の存在を示した。

実施例24

混濁分画によるタンパクの乳化

この実施例は、タンパクを乳化およびゲル化する協結晶混濁分酉の能力を例証する。Express Foods Co. から商霖的に入手し得るWLPから発生した微結晶混濁分画と、Express Foods Co.,からやはり商素的に入手し得るSavorpro 7 5 乳漿タンパクを使用して100 配水溶液を調製した。サンプルを3分管高速度でウォーリングレンダー中で泡立てた。得られたエマルジョンの泡の高さおよび粘度を記録し、微結晶混濁分画10%または20%のどちらかの添加は、10%乳漿タンパク混縮物溶液の泡の高さおよび粘度の両方をますことを示した。結果を表18に示す。

丧 18

混濁分画によるタンパクの乳化

3 分管高速度で 泡立てた水溶液 100 配	100 破液を200 般 ピーカー中に沈降 した時の泊の高さ	粘度 (5 収がピペットから溶下する秒; H20 が 3 の値に対して)
10%WLP.	1. 8 cm	4 秒
10米WLP 10米混為分画。	2. 5 cm	5 秒
10%WLP 20%混溶分画	3. 5.cm	5. 8 秒
实施例 2 5		

混濁分画によるタンパクのゲル化

タンパクを乳化することに加え、微結品混濁分画は、ゲル化が通 常起こるよりも低い温度でタンパクをゲル化する。上に記載したの

透過物をスプレー乾燥し、実施例10のそれに関してグルコース含量を増した工業的設酵用基本的培地を製造するのに使用する。そのような培地の一つは、固形分2.0%のスプレー乾燥した透過物の溶液を調製し、そしてAmber 510 イースト抽出物0.25%とデキストロース1.0%とを121で/15psi で20分オートクレープ処理する前に補強することによって製造する。得られたオートクレープした培地は透明で金色で、そしてpH6.5を持つ。他の一つの培地は、最初固形分15%のスプレー乾燥した透過物の調製することにより製造し、溶液はpH6.5を持つ。

この溶液を37での温度、6 配/分の割合で、A. G. Hausser at al., Biotechnology and Biophysics XXV, 525-539 (1983) に記載のタイプの固定化酵業リアクターを通し、固定化酸性ラクターゼ酵業によって透過物ラクトースのグルコースおよびガラクトースへの47%転換を生ずる。この酵素変換は透過物のpH関節なしに実施し、そしてそれ故酸性ラクターゼ酵業に対して最適でないpHであった。この非最適pHの使用は47%転換を生じ、これは透過物固体を3%へ調節した時約1%グルコース濃度を生じたので、この実施例にとって望ましいものであった。得られた培地はその時1%グルコース補強した培地に匹敵した。固形分レベル3.0%へ調節し、このラクターゼ処理透過物はグルコース1.24%を含有する。Amber 510 イースト抽出物を補強し、121で/15psi で20分間オートクレーブした3.0%ラクターゼ処理透過物は、最終pH6.5を有する透明な金色培地を与える。

この実施例のグルコース補強およびラクターゼ処理基本培地は、 実施例10に記載した基本的工業用培地に関してそれらの生育支持 特性についていくつかの巤生物に対して試験された。結果は下の衷 20m目られる。

(以下杂白)

グルコース合型を切した工業用翻砂塔地中の代表的鉛質 S.aurbus S.fagsalia B.subtills E.soli P.fluol

グルコース対ラクトース比の広い範囲を有する工業用培地は、デキストロース補強か、または前記のラクトース加水分解の程度を変えることによって観製することができる。特に、ラクトース加水分解の高レベルを望むならば、中性ラクトース酵素を中性緩衝系を用いて固定化し、そして透過物をリアクターを通す前にp H 調節をそれ以上行わない。さらにグルコース対ラクトース比率の異なる培地は、透過物固体の適当量をグルコースと、または透過物固体をラクターゼ処理透過物固体と乾式ブレンドすることによって調節することができる。

寒旋例27

チーズスターター培地

実施例2の操作に従い、しかし一次透過物をpH8.5-9.0へ間節し、そして二次透過物をAmber 510 またはAmber 1003イースト抽出物で補給することにより、ウイスコンシン州ミルウォーキーのChris Bansen Laboratories から入手できる商業的チーズスターター培養物の生育に、およびStreptococcus cremoris (ATCC 19257)。Streptococcus lactis (ATCC 19435) およびStreptococcus diacetylactis (ATCC 15346) の培養物の生育に適当な実質上中性透明金色培地を与える。

生存プレートカウントによって測定したこれら培地上の培養物生育は、温度およびかきまぜを同じに制御し、そして外部p H 制御を使用しない時、現在入手し得るチーズスターター培地によって生成される発育と等しい。しかしながらもし培養プロスをp H 6.0 ないし6.5 の範囲に維持するように塩基の添加によってp H を制御すれば、細胞密度は現在入手し得る市販培地で得られるよりも5 ないし

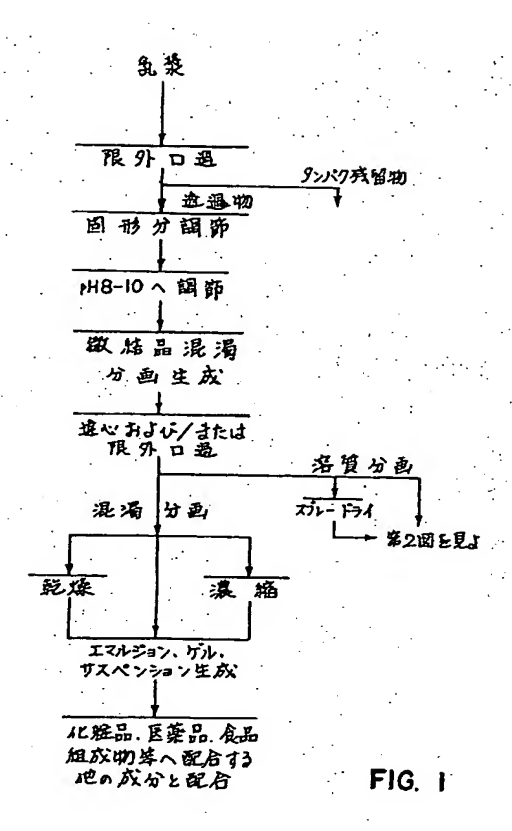
10倍に達する。さらに、これら生育レベルは、内部リン酸設価を含むNordica、In-SureおよびPhase 4 のような市販培地で典型的に必要とする16-20時間に対し、適当な接種で8時間で再奨可能に得られる。

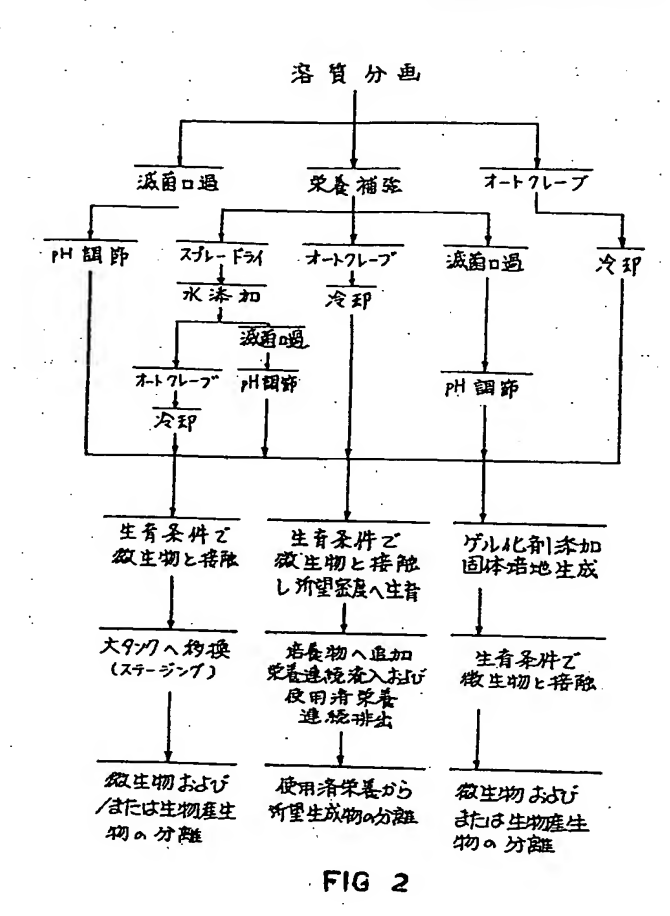
ス川

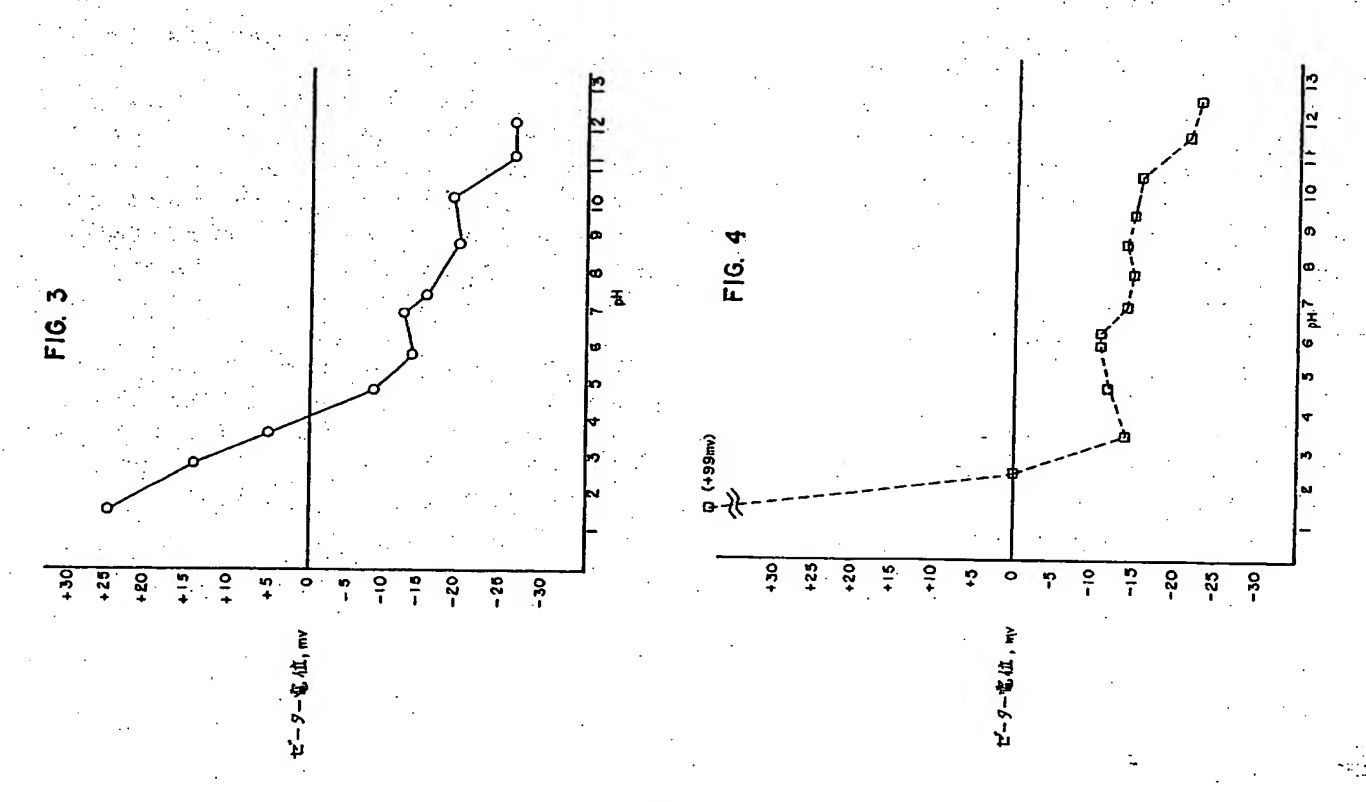
以上の実施例は、本発明の一般的特定的に記載した反応剤および /または作業条件をもって実施例中に特定的に使用したそれらに代 替することによって類似の成功度をもって反復することができる。 以上の説明から、本発明が関係する分野の当業者はその必須の特徴 を容易に確かめることができ、そして本発明の精神および範囲から 逸脱することなく、種々の用途および条件にそれを適応するように 種々の変更および修飾をなすことができる。

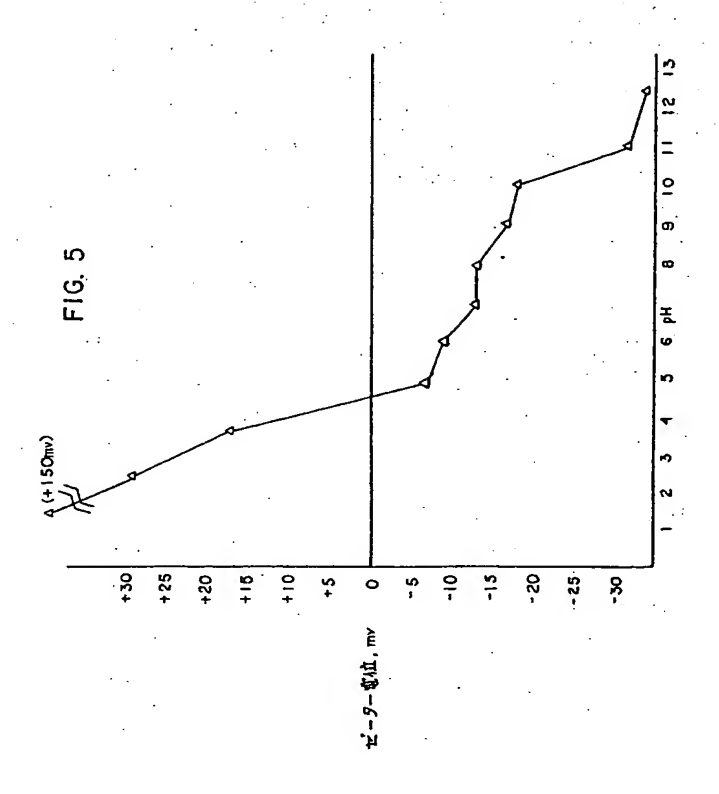
産業上の利用

本明細書および実施例から見られるように、本発明は、これまで 廃物と通常考えられていたラクトースリッチ酪産乳漿透過物から複 数の商業的に有用な製品の提供に置いて産業上有用である。一つの 主要生産物は多種類の微生物の良好な生育を支持し得る微生物培地 を含み、第2の生産物は多種類の製品を乳化または安定化し得る食 品級乳化または安定剤を含む。









補正書のほん訳文提出音 (特許法第184条の7第1項)

昭和 59 年 5 月 14 日 適

特許庁長官 設

1. 特許出願の表示

PCT/US83/01342

2. 発明の名称

清澄化した酪産乳漿ラクトース透過物を培地および他の商業的 に有用な製品への転換

3. 特許出願人

住所 アメリカ合衆国 21045メリーランド、コロンピア、 レッドプランチロード 9110

アイジーアイ、バイオテクノロジー、 インコーポレイテッド

ミルチ,ロパート オースチン 国第 アメリカ合衆国

4. 代理人

代衷者

住 所 大阪市東区次路町2丁目40番地4 弘栄ビル

氏。名 (6036) 弁理士 赤 岡 廸 夫

5. 補正甞の提出年月日

1984年2月21日

6. 添付普頭の目録

(1) 補正沓のほん訳文

神 許 庁 59, 5, 15 国际出版型

1 通

- 1. a) i) 約7以下のpHを育する透明な明るい着色した溶質を... 生成するように 10-20分間 121 でおよび 15 psi でオート クレービングすることができるラクトースリッチ水性溶質相と、 ii) 前記溶質相のオートクレーピング時沈穀を形成しかつ水およ び石油エーテルに不溶な無味、無臭、白色自由流動性粉末を形成 するように乾燥し得る、酪産乳漿透過物からの溶解固形分の実質。 上すべてを含む微結晶固体相を生成するように、約7以下のp8 を有する酪産乳漿透過物のpHを約8ないし10のpHへ上昇さ
- b) 前配数結晶固体相を前配水性溶質相から分離し、
- c) 核微結晶固体相および核水性溶質相の少なくとも一方を回 収すること

を含む改良された微生物培養培地性を有する水性液相と、そして 改良された乳化性を有する微結晶固相とより実質的になる商業的 に有用な製品へ、除タンパクした酪産乳漿透過物を分画する方法。

- 2. p H は約9へ上昇させられる第1項の方法。
- 3. 前記微結晶混蕩分画は前記溶質相から20-100kdal膜フィ ルターを通す限外ロ週によって分離される第1項の方法。
- 4. 前記水性溶質相が回収され、回収した溶質相の p Hを約6.8-7.1~下げることをさらに含む第1項の方法。
- 5. p H は該溶質相へ無毒性ルイス酸の添加によって下げられる第 4 項の方法。

- 6. p H は筋溶質相を無菌微生物培地が生成するようにオートクレープ処理することによって下げられる第Ⅰ項の方法。
- 7. p H は協溶質相へ外来酸の添加なしで下げられる第6項の方法。
- 8. 前記水性溶質相が回収され、回収された溶質相を10重量%未満の水分含量へスプレー乾燥することをさらに含む第1項の方法。
- 9. 前記敞結晶固体相および約100kdal以下の分子量を有する成分を通す孔径を有するフィルターによって保留される成分を実質上含まず、かつ約10kdal以上の分子量を有する成分を保留する孔径を持つフィルターを通過する成分の実質上すべてを含有する、第1項の方法によって得られた回収された溶質相より実質的になる、適当な生育条件で微生物の生育を支持することができる微生物培養培地。
- 10. 約3.0 kdalの分子量を有する成分を通過させる孔径を有するフィルターによって保留される成分を実質上含まない第9項の微生物培養培地。
- 11. 約6.8-7.1のpHを有する第9項の微生物培養培地。
- 12. 約3.5 % (wt/vol) の固形分含量を有する第9項の微生物培養培地。
- 13. 第9項による無菌散生物培養培地。
- 14. 約10 重量 %未満の水分含量を有する自由流動性粉末の形の第 9項による微生物培養培地。
- 15. 外来の無毒性同化炭素源の生育促進量をさらに含む第 9 項の微生物培養培地。
- 16. 前記炭素源はグルコースである第15項の微生物培養培地。
- 17. 外来の無毒性同化窒素源の生育促進量をさらに含む第9項の微
- 25. 生存している微生物と適当なその栄養培地を含むバルク微生物スターター混合物において、前記スターター混合物は第 9 項の微生物培養培地である改良。
- 26. 前記微生物はチーズ生産微生物である第25項のバルクスターター混合物。
- 27. 同化炭素、窒素およびリン源を含有する培地中において深部培 会栄養生育条件下において生体外において散生物を生育する方法 において、前配培地は第9項の培地である改良。
- 28. 微生物はパクテリアである第27項の方法。
- 29. 微生物は Bacillus, Lactobacillu, Kluyvermyces および Saccharomyces 種よりなる群から選ばれる第27項の方法。
- 30. 微生物は Bacillus cereus subs. thuringiensis である第 2 7項の方法。
- 31. 微生物は Aspergillus, Penicillium および Streptomyces 種よりなる群から選ばれる第27項の方法。
- 32. 微生物は Penicillium notatum である第31項の方法。
- 33. 微生物は Streptomyces griseus である第31項の方法。
- 34. 微生物は臨床的分離物から得られる第27項の方法。
- 35. 前記微結晶固体相が回収され、無味、無臭、白色自由液動性であり、さらに水および石油エーテルに不溶であることを特徴とする粉末を生成するように回収した微結晶固体相を乾燥することをさらに含む第1項の方法。
- 36. 第35項の方法によって得られた無味、無臭、白色自由流動性 粉末より実質的になる無毒性食品級添加剤。
- 37. 添加した混濁剤、安定剤、乳化剤、または濃化剤の有効量を含

生物培養培地。

- 18. 前記盆素源はイースト抽出物、イースト自己消化物、加水分解したカゼイン、大豆タンパクまたは大豆タンパク加水分解物、またはそれらの混合物である第17項の微生物培養培地。
- 19. 無毒性ゲル化剤の有効量をさらに含む第9項の微生物培養培地。
- 20. 約0.25%の水溶性配造者イースト抽出物をさらに含み、約3.5% (wt/vol) の固形分含量を有することを特徴とする、段啓培地の栄養生育特性を持つ第9項の微生物培養培地。
- 21. 加水分解したカゼイン約 0. 2 5 0. 5 %。イースト抽出物約 0. 0 5 % および約 0. 0 5 0. 1 % の絶グルコース含量をさらに含み、ペンアッセイブロスまたは栄養プロスに比肩し得る栄養生育特性を有する第 9 項の微生物培養培地。
- 22. その内へ酸素の拡散を減らす無毒性ゲル化剤の有効量と、加水分解したカゼイン約 0.25 0.5%と、イースト抽出物約 0.5% と、システイン BCと約 0.05%と、約 0.5%の総グルコース含量とをさらに含み、チオグリコレートプロスに比屑し得る栄養生育特性を有する第 9 項の微生物培養培地。
- 23. 加水分解したカゼイン約0.25%、イースト抽出物約1%、システイン BCk約0.2%、ヘミン約0.05%、ビタミンド:約0.1%、約0.5%の総グルコース合量、約7.8のpH、-150mV またはそれ以下の酸化運元電位、および酸化運元比色定量用指示 薬の有効量をさらに含み、嫌気性パクテリアの培養に適した第9項の微生物培養培地。
- 24. 前記指示薬は約0.001%のレザズリンである第23項の微生物培養培地。

む食品、医薬品、化粧品または歯磨組成物において、前記剤は第 36項の組成物である改良。

- 38. 複数の不混和物質へ乳化剤または安定剤を添加することにより それらの安定なエマルジョンまたはサスペンジョンを形成する方法において、前記乳化剤または安定剤は第36項の敬結晶混濁分画である改良。
- 39. 前記不混和性物質はその主要部分として油と水を含んでいる第38項の方法。
- 40. 油は食用植物油である第39項の方法。

田原調査報告

* Standard Application No. PCT/US83/0134

		* Debundand Application by PCT	/US83/01342				
L CLASSIFT	CATIO	R OF SUBJECT MAYTER (P toward cheedication symbols easily, indicate ally b					
THY	3	tend Preset Canadiscates (IPC) or to both Hambact Casuffication and IPC					
10 t . CT	. 40	IK 7/00, 16; A23C 21/00,02; C12H 1/20,14,16					
U.S. CT. 426/69.626/41.583.654.691: 435/253.256.255							
bandlester S		Minimum Decumentation Septime *					
		Cheedcales Syntate					
σ.ς.		260/112R; 424/49,359; 426/41,43,583,602,654,6 435/253,254,255,256,832,853,897,913,936,941	57,491;				
Decumentation Searched other than Makeum Decumentation to the Erical Stat such Decuments are included in the Fields Searched 1							
		OMSIDERED TO BE RELEVANT **					
stagery .	CANO	es of Document, 14 with Indication, where appropriate, of the relevant passages Pf	Ambrent to Claim Fig. 15				
X US	, A,	4,209,503, PUBLISHED 24 JUNE 1980, T AL.	1,2,35-40				
x ios se	A,	4,143,174, PUBLISHED 06 Harch 1979 T AL.	1,2,35-40				
A. US	INDS	4,036,999, PUBLISHED 19 JULY 1977,	1~8,35—40				
	, A, IPER	3,930,039, PUBLISHED 30 DECEMBER 1975,	1-8,35-40				
		3,922,375, PUBLISHED 25 NOVEMBER 1975, ET AL.	1-6,35-40				
DS PE	, K, Ders	4,202,909, PUBLISHED 13 MAY 1980, DN, JR.	1-8,35-40				
L US RI	. A,	.2,123,203, PUBLISHED 12 JULY 1938, ET AL.	1-8,35-40				
N US	, 1; STACE	4,042,575, PUBLISHED 16 AUGUST 1977, IE.	1-8,35-40				
	, A, STACE	4,042,576, PUBLISHED 16 AUGUST 1977, IE.	1-8,35-40				
* Special consposes of used decomposity to "T" have personent pushbous abov the examinational thing date of provide date and not in Conflict with the amplication but conflict to be all policies adopted to be all policies adopted.							
" document	r water	bud publishing on or other the interviewed "X" focusion of configurate retowns may throw doubts on priority contracts or considered to completely served on investor on terrocitive stage.	times to considered to				
-C. (DCHUNN	Appendi	the second day seconds are supplied as charles as charles as the problem in problem as	on debug output setty spectro- the perseption team separation (ES) the Applicable procession				
T decurrent	ana I puljikel	mente, such combination being ledy but mente, such combination being in the AFL. "4" (accumant member of the some	shrippe to a person sidiling				
r. CERTIFICA who of the Actu		photon of the international Secret 9 . Date of Mailing of this international Se	erch fisperi f				
16 DECEM			33.				
i eratuas Sec T.C. (St.C.	MENING .	The state of the s	 .				
ISA/US		DAVID H. HAFF V					

Category * i	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT (CONTINUED FROM THE SECOND SHE Classes of Decision, 19 with indicates, where appropriate, of the returned passages 17	Soloward to Claim by 1
	and the state of t	1
Y,E	US, A, 4,402,986, PUBLISHED OF SEPTEMBER 1983. SINKOFF ET AL.	9-21,25-29
*	H, JOURNAL OF DAIRY SCIENCE, VOL. 63, ISSUED 1980, STIESER ET AL, PRODUCTION OF LACTOBACILLUS CELLS BY DIALYSIS CONTINUOUS FERMENTATION OF DEPROTEINIZED WHEY, PAGES 722-730.	9-34
~	N, JOURNAL OF DAIRY SCIENCE, VOL. 30, ISSUED 1947, ROGOSA ET AL, ETHYL ALCOHOL FROM WHEY, PAGES 263-269.	9-34
A	W, PROC. WHET UTIL. CONT., UNIV. PARK HD., USDA, ARS 73-69 ISSUED 1973, MAYER, WHEY FERMENTATION, PAGES 48-60.	9-34
Y	B, CHEMICAL ABSTRACTS. VOL. 84:72629U ISSUED 1976, CELIKKOL ET AL, WHEY AS A CULTURE MEDIUM, PAGES 321 AND 322.	9-34
A .	M, CHEMICAL ABSTRACTS. VOL. 95:59904M ISSUED 1981, PROSTYAKOV ET AL, PRODUCTION OF HYDROLYZATES FROM WHEY FOR PREPARING A CULTURE MEDIUM, PAGE 531.	9-34
!		
į		į ·
3		•
		•
į		!
		• •
:		
i		
1	·	•
:		•
:		
•		
		•
	••	
2		
•		•
- -		
	•	•
•	•	•
ĺ	•	!
		-

第1頁の続き

優先権主張 ②1983年3月2日③米国(US) ③471570

②発 明 者 サイバート・エドワード・エム アメリカ合衆国21043メリーランド・エ リコツトシテイ・ロンバルデイドライブ 10392

の発 明 者 ミルチ・ロバート・オースチン
アメリカ合衆国21208メリーランド・ボルチモア・エクステンディット・パーク
ハイツアペニュー8406